#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Biro



### INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 87/03507 B01D 53/34 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 18. Juni 1987 (18.06.87) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP86/00698 (74) Anwalt: SPALTHOFF, Adolf; Pelmanstrasse 31, Postfach 34 02 20, D-4300 Essen 1 (DE). (22) Internationales Anmeldedatum: 2. Dezember 1986 (02.12.86) (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

(31) Prioritätsaktenzeichen:

P 36 08 315.1 9. Dezember 1985 (09.12.85)

(32) Prioritätsdaten:

13. März 1986 (13.03.86)

(33) Prioritätsland:

P 35 43 442.2

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HÖLTER, Heinz [DE/DE]: Beisenstrasse 39-41, D-4390 Gladbeck (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US) : IGELBÜSCHER, Heinrich [DE/DE]; Marcq-en-Baroeul-Strasse 60, D-4390 Gladbeck (DE). GRESCH, Heinrich [DE/DE]; Franz-Lehår-Strasse 25, D-4600 Dortmund-Wickede (DE). DEWERT, Heribert [DE/DE]; Bahnhofstrasse 23, D-4390 Gladbeck (DE). Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: SIMULTANEOUS SO2 AND NOX DRY ABSORPTION, PREFERABLY DOWNSTREAM OF COAL BO-ILERS, IN PARTICULAR FLUIDIZED BED FURNACES AND FLUE DUST CLOUDS.

(54) Bezeichnung: SIMULTANE SO<sub>2</sub>- UND NO<sub>X</sub>- TROCKENABSORPTION VORZUGSWEISE HINTER KOHLE-KESSELN, INSBÉSONDERE WIRBELSCHICHTFEUERUNGEN UND FLUGSTAUBWOLKEN

#### (57) Abstract

It is known that the addition of, for example, limestone or dolomite, quick-lime or dolomite lime, calcium hydrate or dolomite hydrate, to coal or to the heating oil of furnaces, in particular fluidized bed furnaces, reduces the SO2, HCl and HF pollution contained in the fumes emitted. It has now been found surprisingly that in the 350-450°C range particles of suitably pre-treated calcium-containing sorbents can be blown in or fluidized. The sorbent particles of quick-lime or dolomite lime produced by calcination of limestone or dolomite or calcium (aluminium) silicates in the fluidized bed display a special porous structure with a pore diameter of around 10 nm (ten millionths of a mm). A carrier which is expanded in this manner, for example fluidized bed calcinated lime or calcium hydrate produced with steam, but always enriched with ammonium salts, is brought to the pre-determined temperature range of 350 to 450°C so that not only are the acid components such as SO2, HCl, HF bound, but also the reduction of nitrogen oxides to nitrogen and steam by the ammonia released is effected without the combustion of ammonia into newly-formed nitrogen oxides.

Es ist bekannt, dass die Zugabe von z.B. Kalkstein oder Dolomit, von Branntkalk oder Dolomitkalk, von Kalk- oder Dolomithydrat zur Kohle oder dem Heizöl von Fenerungen, insbesondere der Wirbelschichtfeurung, die SO<sub>2</sub>-, HCl- und HF- Belastungen im Rauchgasstrom mindert. Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass im Temperaturbereich von 350 - 450 Grad C Teilchen geeignet vorbehandelter calciumhaltiger Sorbentien eingeblasen oder gewirbelt werden. Die Sorbensteilchen aus Branntkalk oder Dolomitkalk, hergestellt durch Calcinierung von Kalkstein oder Dolomit oder Calcium(aluminium)silikaten in der Wirbelschicht, weisen eine besondere Porenstruktur mits Porendurchmesser um 10 nm (zehn millionstel mm) auf. Ein so geblähter Trägerstoff, z.B. wirbelschichtcalcinierter Kalk oder mittels Wasserdampf entstandenes Kalkhydrat, jedenfalls aber mit Ammoniumsalzen angereichert, wird dem vorgegebenen Temperaturbereich von 350 bis 450 Grad C zugeführt, so dass nicht nur die sauren Bestandteile, wie SO<sub>2</sub>, HCl, HF gebunden werden, sondern auch durch freigesetztes Ammoniak die Reduktion von Stickoxiden zu Stickstoff und Wasserdampf erfolgt unter Vermeidung der Verbrennung von Ammoniak zu neuerlichen Stickoxiden.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
ΑU	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi
BB	Barbados	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BE	Belgien	HU	Ungarn	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	IT	Italien	RO	Rumänien
BJ	Benin	æ	Japan	SD	Sudan
BR	Brasilien	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CG	Kongo	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CM	Kamerun	LU	Luxemburg	ŤĞ	Togo
DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	ÛS	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	MG	Madagaskar	00	Comige Station von Amerika
· FI	Finnland	ML	Mali		



- 1 -

"Simultane SO-2- und NO-x-Trockenabsorption vorzugsweise hinter Kohlekesseln, insbesondere Wirbelschichtfeuerungen und Flugstaubwolken"

Es ist bekannt, daß die Zugabe von z.B. Kalkstein oder Dolomit, von Branntkalk oder Dolomitkalk, von Kalk- oder Dolomithydrat zur Kohle oder dem Heizöl von Feuerungen, insbesondere der Wirbelschichtfeuerung, die SO-2-, HCl- und HF-Belastungen im Rauchgasstrom mindert.

In der Literatur ist vielfach beschrieben worden, daß mit Calcium-haltigen Sorbentien die Einbindung von SO-2, HCl, HF und ähnlichen sauren Schadstoffen im Temperaturbereich von 800 - 900 Grad C zweckdienlich wäre.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß mit hochaktivem Branntkalk oder Dolomitkalk in diesem Temperaturbereich keineswegs die optimale Schadstoffbindung abläuft. Vielmehr wird mit solchen modifizierten Sorbentien diese in einem Temperaturbereich zwischen 350 bis 450 Grad C erreicht.

Es wurde nämlich gefunden, daß die Porendurchmesser der geeignet vorbehandelten Sorbensteilchen bei 10 nm und nicht wie bisher bei 100 nm liegen und somit günstigere Entschwefelungswirkung mit einem Optimum bei 400 Grad C zeigen. Auch die aktive Oberfläche wird von bisher 5 m-2/g auf 50 m-2/g gesteigert.

Zusätzlich wird die Absorption durch Zugabe von feinversprühtem Wasser, vorzugsweise Dampf unter diesen Bedingunggen verbessert, da eine Oberflächenvergrößerung der Sorbensteilchen auftritt: Aus Branntkalk/Dolomitkalk entsteht via Kalk-/Dolomithydrat ein Kalk-/Dolomitkalk von vergrößerter Oberfläche.

Weiterhin wird erfindungsgemäß vorgeschlagen, insbesondere bei Wirbelbettfeuerungsanlagen und Kohlefeuerungsanlagen im Staubwolkenbereich das feste Entschwefelungsmittel mit Ammoniumsalzen zu versetzen, um in der thermischen Zone bei 350 - 450 Grad C eingeblasen, gasförmiges Ammoniak freizusetzen, das bei diesen Temperaturen als Reduktionsmittel für Stickoxide wirkt mit den Produkten Stickstoff und Wasserdampf. Bei den bisherigen Arbeitstemperaturen von 800 Grad C würde freigesetztes Ammoniak mit dem anwesenden Sauerstoff verbrennen und so Stickoxide bilden anstatt diese - wie hier bei 400 Grad C - zu vernichten.

- 3 -

# PATENTANSPRÜCHE:

1. Verfahren zur "simultanen Trocken-Absorption von SO-2/
Reduktion von NO-x", dadurch gekennzeichnet, daß im Temperaturbereich von 350 - 450 Grad C Teilchen geeignet vorbehandelter calciumhaltiger Sorbentien eingeblasen oder gewirbelt werden. Die Sorbensteilchen aus Branntkalk oder

Dolomitkalk, hergestellt durch Calcinierung von Kalkstein
oder Dolomit oder Calcium(aluminium)silikaten in der Wirbelschicht, weisen eine besondere Porenstruktur mit Porendurchmesser um 10 nm (zehn millionstel mm) auf.

- <u>1</u> -

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein so "geblähter" Trägerstoff, z.B. wirbelschichtcalcinierter Kalk oder mittels Wasserdampf entstandenes Kalkhydrat, jedenfalls aber mit Ammoniumsalzen angereichert, dem vorgegebenen Temperaturbereich von 350 bis 450 Grad C zugeführt wird und somit nicht nur die sauren Bestandteile wie SO-2, HCl, HF gebunden werden, sondern auch durch freigesetztes Ammoniak (NH-3) die Reduktion von Stickoxiden zu Stickstoff und Wasserdampf erfolgt unter Vermeidung der Verbrennung von Ammoniak zu neuerlichen Stickoxiden.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 86/00698

mernauonai Application No 1 017 111 007 000 50					
I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) *					
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
Int.	Int. Cl. 4 B 01 D 53/34				
II. FIELD	S SEARCHED				
	Minimum Docum	entation Searched 7			
Classificati	on System	Classification Symbols			
Int.	Cl. <sup>4</sup> B 01 D 53/00	·			
		than Minimum Documentation is are included in the Fields Searched			
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANTS				
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where ap	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13		
A	US, A, 4424197 (B.E. POWE	<del>`</del>	1		
	see claims 1-3,5,8; colum		-		
	<b>-</b>	-			
A	DE, A, 2532471 (MITSUBISE		[		
	INDUSTRIES LTD) 29 Januar	ry 1976 see claims	1,2		
	1-5		1		
A	DE A 2010742 (DEDGEDER		1 0		
A	DE, A, 3018743 (BERGWERKS		1,2		
	26 November 1981, see cla	tim 17 lines 4,5			
	·	<u>·                                      </u>			
į		·			
	•				
!					
		j			
		·			
			-		
* Special categories of cited documents: 10 "T" later document published after the international filing date  "A" document defining the general state of the art which is not "Conflict with the application but					
considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention					
"E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to					
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step					
citation or other special reason (as specified) accument of paracular relevance; the ciaimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the					
other means disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled					
"P" document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
IV. CERTIFICATION					
Date of the Actual Completion of the International Search  Date of Mailing of this International Search Report					
7 April 1987 (07.04.87) 15 May 1987 (15.05.87)					
International Searching Authority Signature of Authorized Officer					
EUROP	EAN PATENT OFFICE		ļ		
EONOFEAN FAIENT OFFICE					

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

INTERNATIONAL APPLICATION NO. PCT/EP 86/00698 (SA 15679)

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 16/04/87

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A- 4424197	03/01/84	US-A- 4552	583 12/11/85
DE-A- 2532471	29/01/76	NL-A- 75086 FR-A,B 22996 GB-A- 14556 JP-A- 510123	071 27/08/76 309 17/11/76 377 30/01/76
DE-A- 3018743 .	26/11/81	None	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 86/00698

L VI ACCIEINATION DEC ANIMEI DIMOGGEOTION DE LA CONTROL DE					
I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)6					
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC Int. Cl 4. B 01 D 53/34					
II. REC	HERCHIERTE SACHGEBIETE				
	Recherchierter M	Mindestprüfstoff <sup>7</sup>			
Klassifik	tationssystem	Klassifikationssymbole			
int. Ci.4					
	B 01 D 53/00				
	Recherchierte nicht zum Mindestprufstoff unter die recherchiert	gehörende Veröffentlichungen, soweit diese en Sachgebiete fallen <sup>8</sup>			
<del>-</del> .					
III. EIN	SCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN <sup>9</sup>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	ch unter Angahe der maßgeblichen Taila12	Betr. Anspruch Nr. 13		
			betr. Anspruch Nr. 19		
A	US, A, 4424197 (B.E. POWELL) 3. Januar 1984 siehe Ansprüche 1-3,5,8; Spalten 3-5				
A	DE, A, 2532471 (MITSUBISHI CHEMICAL INDUSTRIES LTD) 29. Januar 1976 siehe Ansprüche 1-5				
	orone ampliante 1-3		1,2		
A	DE, A, 3018743 (BERGWERKSVE 26. November 1981, sieh Seiten 4,5	DE, A, 3018743 (BERGWERKSVERBAND GmbH) 26. November 1981, siehe Anspruch 1; Seiten 4,5			
			· .		
	·	•			
		·	•		
		•			
+ Parana	don Katanaria and an analysis at 10				
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden					
tion	res Dokument, das jedoch erst am oder nach dem interna- nalen Anmeldedatum veroffentlicht worden ist	ist und mit der Anmeldung nicht kollid Verständnis des der Erfindung zugrur	rdelienenden Prinzins		
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritatsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beleef werden soll oder die aus einem Recherchenbericht gestellt werden soll oder der werden soll oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätig-					
"O" Ver	eren besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  Offentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung,  Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen	'Y" Veroffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruch- te Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit be- ruhend betrachtet werden, wenn die Veroffentlichung mit			
bezieht bezieht einer oder mehreren anderen Veroffentlichungen dieser Kategorie in Veroffentlichung. die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritatsdatum veroffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist					
IV RESC	HEINIGUNG				
	April 1987	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 1 5 MAY 1987			
Interr	nationale Recherchenbehorde	Unterschrift des begallmachtigten Bedienste	ten		
-	Europäisches Patentamt	9/1.	DOCCI		

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE

INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR. PCT/EP 86/00698 (SA 15679)

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 16/04/87

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbe- richt angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffent- lichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffent- lichung
US-A- 4424197	03/01/84	US-A- 4552683	12/11/85
DE-A- 2532471	29/01/76	NL-A- 7508611 FR-A,B 2299071 GB-A- 1455809 JP-A- 51012377 JP-A- 51013374	22/01/76 27/08/76 17/11/76 30/01/76 02/02/76
DE-A- 3018743	26/11/81	Keine	

, PUB-NO:

WO008703507A1

DOCUMENT-IDENTIFIER:

WO 8703507 A1

TITLE:

SIMULTANEOUS SO2 AND NOX DRY ABSORPTION, PREFERABLY DOWNSTREAM OF COAL BOILERS, IN PARTICULAR FLUIDIZED BED

FURNACES AND FLUE DUST CLOUDS.

PUBN-DATE:

June 18, 1987

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY HOELTER, HEINZ DE IGELBUESCHER, HEINRICH DE GRESCH, HEINRICH DE DEWERT, HERIBERT DE

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME HOELTER HEINZ COUNTRY

DE

APPL-NO:

EP08600698

APPL-DATE:

December 2, 1986

PRIORITY-DATA: DE03543442A (December 9, 1985)

INT-CL (IPC): B01D053/34

EUR-CL (EPC): B01D053/60

US-CL-CURRENT: 95/129, 95/137

#### ABSTRACT:

It is known that the addition of, for example, limestone or dolomite, quick-lime or dolomite lime, calcium hydrate or dolomite hydrate, to coal or to the heating oil of furnaces, in particular fluidized bed furnaces, reduces the SO2, HCl and HF pollution contained in the fumes emitted. It has now been found surprisingly that in the 350-450<o>C range particles of suitably pre-treated calcium-containing sorbents can be blown in or fluidized. The sorbent particles of quick-lime or dolomite lime produced by calcination of limestone or dolomite or calcium (aluminium) silicates in the fluidized bed display a special porous structure with a pore diameter of around 10 nm (ten millionths of a mm). A carrier which is expanded in this manner, for example fluidized bed calcinated lime or calcium hydrate produced with steam, but always enriched with ammonium salts, is brought to the pre-determined temperature range of 350 to 450<o>C so that not only are the acid components such as SO2, HCl, HF bound, but also the reduction of nitrogen oxides to nitrogen and steam by the ammonia released is effected without the combustion of ammonia into newly-formed nitrogen oxides.